

Vidalta 15 mg prolonged-release tablets for cats

Non
autorisé

- Carbimazole

Product identification

Dénomination du médicament:

Vidalta 15 mg prolonged-release tablets for cats

VIDALTA 15MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗΣ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗΣ

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

15.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:

- Chat

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH03BB01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Authorised in:

Grèce

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

27/02/2013

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Intervet Ges.m.b.H.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

43231/10-05-2017/K-0195902

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/05/2024

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0442/002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049404>